This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

◎ 公開特許公報(A) 平3-47166

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

③公開 平成3年(1991)2月28日

C 07 D 207/444 A 61 K 31/40 C 07 D 207/335

ADY

7019-4C 7475-4C

9-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

図発明の名称

エイズウイルスの増殖抑制剤

②特 願 平1-190326

匈出 願 平1(1989)7月21日

特許法第30条第1項適用 平成元年7月20日、発行の毎日新聞に発表

優先権主張

③平1(1989)4月11日⊗日本(JP)③特顯 平1-91179

@発明者 中上

辰 芳

大阪府大阪市中央区南本町3丁目6番14号 日本ハム株式

会社内

@発明者 大

徹

奈良県北葛城郡香芝町関屋北7丁目22番26号

@発明者 山 崎

畅

孝 美

大阪府大阪市中央区南本町 3丁目 6番14号 日本ハム株式

会社内

⑦出 願 人 日本ハム株式会社

竹

大阪府大阪市中央区南本町3丁目6番14号

⑭代 理 人 弁理士 廣瀬

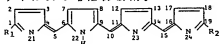
最終頁に続く

明 缸 售

1. 発明の名称

エイズウイルスの増殖抑制剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 下記構造式で示される 基本構造を有し、 該構造式の 2 位、 3 位、 7 位、 8 位、 1 2 位、 1 3 位、 1 7 位及び 1 8 位に 置換据を有していてもよいテトラピロール誘導体又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とするエイズウイルスの増殖抑制剤。



(式中、 R 1 及び R 2 は、それぞれ水酸甚又 は置換された水酸基を示す)

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はエイズウイルスの増殖抑制剤に関し、より詳細には、テトラピロール誘導体を有効成分とするエイズウイルスの増殖抑制剤に関する。 〔従来の技術及び発明が解決しようとする課題〕 エイズ(AIDS、後天性免疫不全症候群)は
1970年後半から流行し注目され始めた新しい
病気で、エイズウイルスに起因する予後不良の免疫不全症である。エイズウイルスはHTLVの皿
(Human T-cell Leukemla Virusー皿)とも称され
るが、現在ではHIV(Human lamunodeficiency
Virus)と表現されている。このウイルスにはヒトレリンパ球のヘルパーT細胞が特異的に降害を受け、
免疫応答能が破壊される結果、真堕等が発生しい
免疫応答能が破壊される結果、真堕等が発生しい
免疫応答能が破壊される結果、真堕等が発生しい
免疫応答能が破壊される結果、真質等が発生しい
免疫応答能が破壊される。
知りによる日和見感染、肉腫等が利している。
現段階でのエイズ治療剤としては、以下に示すようなものが知られている。すなわち、

- (1) H I V 增殖抑制剂
 - ①HIVの逆転写酵素 (RT) 阻害剤
 - ②RT阻害によらないもの(HIVの生体付着 阻害など)
- (2) 免疫增強剂
- (3) 日和見感染治療剂

である。

将来的に最も期待される薬剤として、有効なワクチンの確立が挙げられるが、HIVの特性として、抗原性が多様に変化するという難題があり、まだ、しばらくは基礎研究を要する分野である。 エイズに対して完全な予防・治療剤の存在しない 現時点では、上記の種々のタイプの治療剤を組み

(式中、R:及びR2は、それぞれ水酸基又は置換された水酸基を示す)

上記構造式(I)においては、便宜上、左側の環より順にA~Dの記号を付した。また、構造式(I)の両端のA環及びD環において、甚R L 及び/又はR 2 が水酸基の場合、該環は下記部分構造式(a)及び(b)で示されるエノールーケトの互変異性をとりえることは当業者に広く知られている。

本明細書においては、このような互変異性体を、 便宜上、部分構造式(2)で表すものとする。

本発明のエイズウイルスの増殖抑制剤の有効成分は、上記の構造式(I)で表される基本構造を有し、 該式の2位、3位、7位、8位、12位、13位、 17位及び18位に置換基を有していてもよいテトラピロール誘導体又はその薬理学的に許容され 合わせることによって治療が行われている。

このように、従来の技術においては、エイズに対する感染の予防と共に、より効果的で、しかも 副作用の少いエイズ治療剤が未だ発見されていないという問題があり、これを解決することが緊急 の課題となっている。

本発明は上記の課題に選みて創案されたもので、本発明者らが種々の検討を重ねた結果、特定のテトラピロール誘導体がHIV及びHIV感染細胞の増殖を抑制し得ることを見出して完成したもので、本発明はエイズウイルスの増殖抑制剤を提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

上記の課題を解決するためになされた本発明のエイズウイルスの増殖抑制剤は、下記構造式([])で示される基本構造を有し、該構造式([])の2位、3位、7位、8位、12位、13位、17位及び18位に置換基を有していてもよいテトラピロール誘導体又はその薬理学的に許容される塩を有効成分とするものである。

また、構造式(I)の2位、3位、7位、8位、12位、13位、17位及び18位に置換し得る甚としては種々の置換基が挙げられるが、好適には、例えば、低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、イソブチル、第三級ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)、アルケニルを(例えば、ピニル、アリル、1-プロペニル、3-ブテニル、4-ペンテニル、5-ヘキセニル、フィチル、ファーネシルなど)、カルポキシアル

キル甚及びエステル化されたカルボキシアルキル 甚(例えば、カルボキシメチル、カルボキシエチ ル、メトキシカルボニルメチル、エトキシカルボ ニルエチル、グルクロニドカルボニルエチルなど) 容が挙げられる。

R I 及びR 2 の置換された水酸甚としては、例えば、アシルオキシ甚(例えば、アセトキシ、ブロピオニルオキシ、ベンソイルオキシなど)、アルコキシ茲(例えば、メトキシ、エトキシ、ブロポキシ、イソプロポキシ、ブトキン、第三級プトキシ、ベンチルオキシ、ヘキシルオキシなど)等が挙げられる。

本発明の増殖抑制剤の有効成分であるテトラピロール誘導体は、胆汁色素等の天然成分から採取することができ、また人工的に合成されたものでもよい。特に好適な化合物としては、ピリベルジン(以下、VNという)が挙げられ、VNは作用に優れると共に正常代謝産物であり副作用も少ない。

本発明の増殖抑制剤において、有効成分の投与

酸、ゼラチン、アルプミン、水、生理食塩水等が 挙げられる。また、必要に応じて、安定化剤、湿 潤剤、乳化剤、結合剤、等張化剤等の慣用の添加 剤を適宜添加することができる。より具体的には、 経口製剤とする場合には、例えば、有効成分を非 イオン系界面活性剤のような分散剤を用いて懸濁 液とし、糖、糖アルコール、無水ケイ酸、非イオ ン界面活性削等のような崩壊剤を添加した後、凍 結乾燥して粉末化し、常法に準じて、任意の削形 (例えば、カプセル、散剤、粗粒剤、顆粒剤、錠 削、液剤等)に製剤化することにより得られ、ま た特開昭60-208910号公報、特開昭61 - 27965号公報等に記載のリポソーム化法を 用いれば、リポソーム製剤とすることができる。 また、静注製剤とする場合には、有効成分を、例 えば、界面活性剤による乳化、シクロデキストリ ンによる包接化、リポソーム化、脂肪乳剤化等の 慣用の手段を用いて製剤化することにより得られ

[発明の作用・効果]

母は、患者の年齢、体重、症状、疾患の程度、投与経路、投与スケジュール、製剤形態等により、適宜選択・決定されるが、例えば、経口投与の場合、一般に1日当り1~300g/㎏体重程度とされる。

本発明の増殖抑制剤の有効成分である前記テトラピロール誘導体は、HIV及びHIVに感染した細胞の増殖を特異的に抑制する効果を有する。従って、当該テトラピロール誘導体を有効成分として含有する本発明の増殖抑制剤は、エイズの予防、治療等に極めて有用である。

[実施例]

以下、実施例及び試験例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの例に限定されるものではない。

実施例1

VN(20g)を5 ¼/V %ポリオキシエチレンポリオキシブロピレングリコール水溶液 5 0 似に懸濁し、ガラスピーズを用いて湿式 粉砕を行った。次いで、得られた粉砕液 5 0 ぱにショ 糖脂肪酸エステル 3 0 gを加え、ドライアイス・メタノール浴で凍結後、乾燥して凍結乾燥製剤を調製した。実施例 2

VN (1.8 mg) を12.5% (V/V)ジメチル B型シクロデキストリンを含むウィテブソルW- 3 5 坐剤用基剤(4 5 mg)に加熱分散した後、常 法により坐剤を調製した。

試験例1

HIV感染細胞增殖抑制作用試験

HIV感染細胞に対する本発明増殖抑制剤の有効成分の効果を調べるために、HIVに感染したMT-4細胞を用いて試験した。試験の原理、方法及び結果は以下のとおりである。

(1) 原理

ヒトT細胞白血病の原因ウイルスであるHTLV-I(ATLV)が持続感染しているT細胞株であるMT-4細胞にHIVを感染させると急速にHIVが増殖し、MT-4細胞は細胞障害のために5~6日で死滅することが知られている。したがって、MT-4細胞の細胞障害をマーカーとして薬剤の抗HIV効果を判定することができる。(2)方法及び結果

M T - 4 細胞に H I V (L A V 株) を 0.001
TC | D₅₀ / ce | | となるように 3 7 ℃で 1 時間感染させた後洗浄し、感染細胞を調製した。 種々の 濃度

第 1 表から明らかなように、 V N は 2 2 . 2 ~ 6 6 . 7 μ g / w 設度で 8 0 % 以上の 細胞障害抑制率を示し、 H I V の増殖を強く抑制することが 判明した。

なお、対照試験例として、VNの代りにProto-porphyrin iX Disodium Sait (PPN)を用いて同様な試験を行ったが、PPN は31.3μg/取以下の濃度では効果が全く認められず、また66.7~1000μg/双では判定不能であった。 試験例 2

巨細胞形成抑制作用試験

本発明増殖抑制剤の有効成分の巨細胞形成抑制作用を試験した。 試験の原理、方法及び結果は以下のとおりである。

(1) 原理

MOLT-4 和的とHIVに持続感染しているMOLT-4 和的(以下、MOLT-4/HIV 和的という)を混合すると1~2日間で巨細胞が 形成される。この現象はMOLT-4 和胞表面の CD4 レセブターとMOLT-4 / HIV 細胞表

H I V 感染 M T - 4 細胞の生細胞数 × 1 0 0 非 感 染 M T - 4 細 胞 の 生 細 胞 数

得られた結果を下記第1表に示した。

· 第 1 表

V N の 浪 度					
(µ g / If)	0	2.5	7.4	22.2	66.7
細胞障害抑制率					
(%)	6	6	5	8 7	124

面に発現されているHIVのエンベローブ蛋白であるgp120 が結合して起こるものと考えられている。この実験では薬剤がHIVとCD4分子の結合(HIVのリンパ球への吸着)を抑制する効果を試験することができる。

(2) 方法

MOLT-4細胞とHIVに持続感染しているMOLT-4/HTLY-皿細胞を、種々の溴度のVNを含むRPMI-1640培地中で1:1の割合で混合し(細胞濃度は5×105 cell/M)、24穴のカルチャープレートに1 W/ウェル量入れ、試験例1における条件と同じ条件下で24時間培強した。培袋後、銃役にて巨細胞形成の有無を観察した。

(3) 結果

V N は 6 7 μ g / nt 及 U 2 0 0 μ g / nt の 溴 度で E 細胞形成を 1 0 0 % 抑制した。 このことから、V N は H I V と 細胞の 結合を抑制する作用を持つことが 判明した。

第1頁	夏の和	売き					
⑦発	明	者	太	冶	司	餌	大阪府大阪市中央区南本町3丁目6番14号 日本ハム株式
							会社内
⑦発	明	者	森		治	代	奈良県宇陀郡榛原町あかね台1丁目2番の12
⑫発	明	者	上	羽		昇	奈良県大和郡山市泉原町81-10
⑫発	明	者	國	田	信	治	大阪府吹田市藤代台 4 - 20-15
②発	明	者	金	井	素	子	大阪府枚方市茄子作1丁目41-17